Rest Available Copy

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-220399

(43) Date of publication of application: 14.08.2001

(51)Int.CI.

C07K 9/00 C07K 1/04 C08F290/06 C08F299/02 C12P 21/02 C12P 21/06

(21)Application number : 2000-353275

(71)Applicant: TOYOBO CO LTD

(22)Date of filing:

20.11.2000

(72)Inventor: NISHIGUCHI SUSUMU

SHIBATANI SHIGEO

TODA ATSUSHI

NISHIMURA SHINICHIRO

YAMADA KURIKO

(30)Priority

Priority number: 11334852 Priority date: 25.11.1999 Priority country: JP

11334853 25.11.1999

11342214 01.12.1999 JP

JP

(54) POLYMERIC PRIMER FOR SYNTHESIZING GLYCOPEPTIDE OR NEOGLYCOPEPTIDE AND ITS USE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a primer capable of being used for synthesizing a glycopeptide or a neoglycopeptide and to provide a method for efficiently producing the glycopeptide or the neoglycopeptide using the primer.

SOLUTION: This polymeric primer for synthesizing the glycopeptide or the neoglycopeptide is characterized in

 $-R_1 - R_2 - R_3 \qquad (I)$

Searching PAJ Page 2 of 2

that a group represented by the general formula (I): -R1-R2-R3 (I) (wherein, R1 denotes a linker having a length according to 1-20 methylene groups; R2 denotes an amino acid residue or a peptide residue having a part capable of cleaving by a specific protease; R3 denotes a peptide residue without containing the part capable of cleaving by the protease and a peptide residue containing OH group or a serine residue, a threonine residue, a glutamine residue or an asparagine residue obtained by bonding an acid amide group with an optional monosaccharide residue by glycoxyde bond therein or a peptide residue containing an amino acid residue obtained by bonding functional group in the side chain thereof with the optional monosaccharide residue through a linker by glycoxyde bond) is bonded with the surface of a polymeric carrier.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2001-220399 (P2001-220399A)

(43)公開日 平成13年8月14日(2001.8.14)

(51) Int.Cl.7		識別記号		FΙ			Ť-	-73-1*(多考)
C07K	9/00			C 0 7	K 9/00			
	1/04				1/04			
C08F	290/06			C 0 8	F 290/06			
	299/02				299/02			
C 1 2 P	21/02			C 1 2	P 21/02		В	
			審查請求	未請求	請求項の数23	OL	(全 31 頁)	最終頁に続く

(71)出顧人 000003160 特顧2000-353275(P2000-353275) (21)出願番号 東洋紡績株式会社 大阪府大阪市北区堂島浜2丁目2番8号 (22)出願日 平成12年11月20日(2000.11.20) (72)発明者 西口 進 (31)優先権主張番号 特顧平11-334852 滋賀県大津市堅田二丁目1番1号 東洋紡 平成11年11月25日(1999.11.25) 植株式会社総合研究所内 (32) 優先日 (72)発明者 柴谷 滋郎 (33)優先權主張国 日本(JP) 滋賀県大津市堅田二丁目1番1号 東洋紡 (31) 優先権主張番号 特顧平11-334853 **續株式会社総合研究所内** (32) 優先日 平成11年11月25日(1999.11.25) (72)発明者 戸田 篤志 (33)優先権主張国 · 日本(JP) (31)優先権主張番号 特願平11-342214 福井県敦賀市東洋町10番24号 東洋紡績株 式会社教質パイオ研究所内 平成11年12月1日(1999,12,1) (32) 優先日 (33) 優先権主張国 日本 (JP)

(54) 【発明の名称】 糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーおよびその用途

(57) 【要約】

【課題】 糖ペプチドもしくはネオ糖ペプチドの合成に利用することのできるプライマー、および該プライマーを 利用した糖ペプチドもしくはネオ糖ペプチドの効率的な 製造方法を提供する。

【解決手段】高分子担体上に、一般式(I)(式中、R 1はメチレン基1~20個分の長さを有するリンカーを示し、R2は特定のプロテアーゼにより開裂できる部位を有するアミノ酸残基あるいはペプチド残基を示し、R3は前記プロテアーゼにより開裂できる部位を含まない任意のペプチド残基であり、その残基中にOH基あるいは酸アミド基にグリコシド結合により任意の単糖残基が結合したセリン残基、トレオニン残基、グルタミン残基またはアスパラギン残基を含むペプチド残基、あるいは側鎖官能基にリンカーを介してグリコシド結合により任意の単糖残基が結合したアミノ酸残基を含むペプチド残基をの単糖残基が結合したアミノ酸残基を含むペプチド残基を示す)で表される基が結合していることを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。

【化1】

 $-R_1 - R_2 - R_3 \qquad (1)$

最終頁に続く

【特許請求の範囲】

【請求項1】 高分子担体上に、一般式(I) (式中、R₁はメチレン基1~20個分の長さを有するリンカーを示し、R₂は特定のプロテアーゼにより開裂できる部位を有するアミノ酸残基あるいはペプチド残基を示し、R₃は前記プロテアーゼにより開裂できる部位を含まない任意のペプチド残基であり、その残基中にOH基あるいは酸アミド基にグリコシド結合により任意の単糖残基が結合したセリン残基、トレオニン残基、グルタミン残基またはアスパラギン残基を含むペプチド残基、あるいは側鎖官能基にリンカーを介してグリコシド結合により任意の単糖残基が結合したアミノ酸残基を含むペプチド残基を合い、プチド残基を示す)で表される基が結合していることを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。

【化1】

【請求項2】 Rigがアミノ酸残基2~30個よりなるペプチド残基である請求項1記載の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。

【請求項3】 R_1 が一般式 (II) (式中、XはO、C H_2 、C=OまたはNHを示し、かつXを介して高分子 担体と結合しており、nは $1\sim18$ の整数を示す)で表される基である請求項1または2に記載の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。 【化2】

$$-X - (CH_2)_n CO - (II)$$

【請求項4】 側鎖官能基に結合したリンカーがメチレン基1~20個分の長さを有し、任意の単糖残基が結合したアミノ酸残基がセリン、トレオニン、リジン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アスパラギンまたはグルタミン残基である請求項1~3のいずれかに記載のネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。

【請求項5】 側鎖官能基に結合したリンカーが一般式 (III) (式中、YはO、NHまたはC=Oを示し、かつYを介してアミノ酸残基の側鎖官能基と結合しており、nは $1\sim18$ の整数を示す)で表される基である請求項 $1\sim4$ のいずれかに記載のネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。

【化3】

$$--Y - (CH_2 -)_n O - (III)$$

【請求項6】 高分子担体がアクリルアミド類、メタクリルアミド類、アクリル酸類、メタクリル酸類、スチレン類、脂肪酸ビニルエステル類などのビニル化合物の重合体または共重合体である請求項1~5のいずれかに記載の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。

【請求項7】 R₂が芳香族アミノ酸残基であり、R₃が

芳香族アミノ酸を含まない任意のペプチド残基であり、その残基中に〇日基あるいは酸アミド基にグリコシド結合により任意の単糖残基が結合したセリン残基、トレオニン残基、グルタミン残基またはアスパラギン残基を含むペプチド残基、あるいは側鎖官能基にリンカーを介してグリコシド結合により任意の単糖残基が結合したアミノ酸残基を含むペプチド残基である請求項1~6のいずれかに記載の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。

【請求項8】 一般式 (IV) (式中、R4は炭素数1~18のアルキレン基を示し、R6は特定のプロテアーゼにより開裂できる部位を有するアミノ酸残基あるいはペプチド残基を示し、R6は前記プロテアーゼにより開裂できる部位を含まない任意のペプチド残基であり、その残基中にOH基あるいは酸アミド基にグリコシド結合により任意の単糖残基が結合したセリン残基、トレオニン残基、グルタミン残基またはアスパラギン残基を含むペプチド残基、あるいは側鎖官能基にリンカーを介してグリコシド結合により任意の単糖残基が結合したアミノ酸残基を含むペプチド残基を示す)で表されることを特徴とするアクリルアミド誘導体。

【化4】

【請求項9】 R_6 がアミノ酸残基2~30個よりなるペプチド残基である請求項8に記載のアクリルアミド誘導体。

【請求項10】 側鎖官能基に結合したリンカーがメチレン基1~20個分の長さを有し、任意の単糖残基が結合したアミノ酸残基がセリン、トレオニン、リジン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アスパラギンまたはグルタミン残基である請求項8または9に記載のアクリルアミド誘導体。

【請求項11】 側鎖官能基に結合したリンカーが一般式 (V) (式中、AはO、NHまたはC=Oを示し、かつAを介してアミノ酸残基の側鎖官能基と結合しており、nは $1\sim18$ の整数を示す)で表される基である請求項 $8\sim10$ のいずれかに記載のアクリルアミド誘導体。

【化5】

$$--A - (CH2)n O - (V)$$

【請求項12】 R₅が芳香族アミノ酸残基であり、R₆が芳香族アミノ酸を含まない任意のペプチド残基であり、その残基中にOH基あるいは酸アミド基にグリコシド結合により任意の単糖残基が結合したセリン残基、トレオニン残基、グルタミン残基またはアスパラギン残基を含むペプチド残基、あるいは側鎖官能基にリンカーを

介してグリコシド結合により任意の単糖残基が結合した アミノ酸残基を含むペプチド残基である請求項8~11 のいずれかに記載のアクリルアミド誘導体。

【請求項13】 請求項8~11のいずれかに記載の少なくとも1種類のアクリルアミド誘導体および少なくとも1種類のピニル系単量体とを含む共重合体からなることを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。

【請求項14】 請求項12に記載の少なくとも1種類のアクリルアミド誘導体および少なくとも1種類のビニル系単量体とを含む共重合体からなることを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。

【請求項15】 ビニル系単量体がアクリルアミド類、メタクリルアミド類、アクリル酸類、メタクリル酸類、スチレン類、脂肪酸ビニルエステル類からなる群より選ばれる請求項13記載の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。

【請求項16】 ビニル系単量体がアクリルアミド類、メタクリルアミド類、アクリル酸類、メタクリル酸類、スチレン類、脂肪酸ビニルエステル類からなる群より選ばれる請求項14記載の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。

【請求項17】 アミノ基が一般式 (VI) (式中、 R_7 は炭素数 $1\sim18$ のアルキレン基を示し、 R_8 はHまたは CH_3 を示す)で表される基でアシル化された重合性 芳香族アミノ酸誘導体。

【化6】

【請求項18】 糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを 製造する方法であって、(A) 請求項1~7および13 ~16のいずれかに記載の糖ペプチドあるいはネオ糖ペ プチド合成用高分子プライマーに、糖ヌクレオチドの存 在下に糖転移酵素を作用させることにより、糖ヌクレオ チドより糖残基を該糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド 合成用高分子プライマーに転移させる工程、および、

(B) 工程(A) で得た糖残基が転移した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、 R_2 中の特定の部位を開裂させることのできるプロテアーゼを作用させることにより糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させる工程、を含むことを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する方法。

【請求項19】 糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを 製造する方法であって、(A) 請求項1~7および13 ~16のいずれかに記載の糖ペプチドあるいはネオ糖ペ プチド合成用高分子プライマーに、糖ヌクレオチドの存在下に糖転移酵素を作用させることにより、糖ヌクレオチドより糖残基を該糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに転移させる工程、(B)工程(A)を1回または2回以上繰り返して糖鎖を伸長させる工程、(C)必要に応じて、副生したヌクレオチド類や未反応の糖ヌクレオチド類を除去する工程、および、(D)工程(A)ないし工程(C)を複数回繰り返した後、複数の糖残基が転移して糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、R2中の特定の部位を開裂させることのできるプロテアーゼを作用させることにより糖鎖糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させる工程、を含むことを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させる工程、を含むことを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを

【請求項20】 糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する方法であって、(A) 請求項7、14および16のいずれかに記載の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、糖ヌクレオチドの存在下に糖転移酵素を作用させることにより、糖ヌクレオチドより糖残基を該糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに転移させる工程、および、(B)工程(A)で得た糖残基が転移した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、αーキモトリプシンを作用させ、芳香族アミノ酸残基のカルボキシル基側のペプチド結合を加水分解することにより糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させる工程、を含むことを特徴とする糖ペプチドを遊離させオ糖ペプチドを製造する方法。

【請求項21】 糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する方法であって、(A) 請求項7、14および16のいずれかに記載の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、糖ヌクレオチドの存在下に糖転移酵素を作用させることにより、糖ヌクレオチドより糖残基を該糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに転移させる工程、(B) 工程

(A) を1回または2回以上繰り返して糖鎖を伸長させる工程、(C) 必要に応じて、副生したヌクレオチド類や未反応の糖ヌクレオチド類を除去する工程、および、

(D) 工程 (A) ないし工程 (C) を複数回繰り返した後、複数の糖残基が転移して糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、αーキモトリプシンを作用させ、芳香族アミノ酸残基のカルボキシル基側のペプチド結合を加水分解することにより糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させる工程、を含むことを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを数造する方法。

【請求項22】 糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを 製造する方法であって、(A) 請求項8~12のいずれ かに記載のアクリルアミド誘導体をペプチド自動合成装 置を利用して得る工程、(B) 得られたアクリルアミド 誘導体と少なくとも1種類のビニル系単量体を共重合さ せ、請求項13~16のいずれかに記載の糖ペプチドあ るいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーを得る工 程、(C) 得られた糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド 合成用高分子プライマーに、糖ヌクレオチドの存在下に 糖転移酵素を作用させることにより、糖ヌクレオチドよ り、糖残基を該糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成 用高分子プライマーに転移させる工程、(D) 工程

(C) を1回または2回以上繰り返して糖鎖を伸長させる工程、(E) 必要に応じて、副生したヌクレオチド類や未反応の糖ヌクレオチド類を除去する工程、および、

(F) 工程(C) ないし工程(E) を複数回繰り返した後、複数の糖残基が転移して糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、R2中の特定の部位を開裂させることのできるプロテアーゼを作用させることにより糖鎖糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させる工程、を含むことを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する方法。

【請求項23】 糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを 製造する方法であって、(A)請求項12に記載のアク リルアミド誘導体をペプチド自動合成装置を利用して得 る工程、(B) 得られたアクリルアミド誘導体と少なく とも1種類のビニル系単量体を共重合させ、請求項14 または1.6に記載の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド 合成用高分子プライマーを得る工程、(C)得られた糖 ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマ 一に、糖ヌクレオチドの存在下に糖転移酵素を作用させ ・ることにより、糖ヌクレオチドより、糖残基を該糖ペプ チドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに 転移させる工程、(D) 工程(C)を1回または2回以 上繰り返して糖鎖を伸長させる工程、(E)必要に応じ て、副生したヌクレオチド類や未反応の糖ヌクレオチド 類を除去する工程、および、 (F) 工程 (C) ないしエ 程(E)を複数回繰り返した後、複数の糖残基が転移し て糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合 成用高分子プライマーに、αーキモトリプシンを作用さ せ、芳香族アミノ酸残基のカルボキシル基側のペプチド 結合を加水分解することにより糖鎖が伸長した糖ペプチ ドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させる工程、を含むこ とを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製 造する方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、糖ペプチドあるい はネオ糖ペプチド製造に有用な高分子プライマー、該プ ライマーを利用した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド の製造方法および該プライマーの製造に有用な重合性芳 香族アミノ酸誘導体に関する。

[0002]

【従来の技術】糖は核酸や蛋白質と並んで生体を構成す る主要な成分であるが、核酸や蛋白質と比べ、その構造 あるいは機能はあまりよく理解されていない。糖は、通 常糖鎖と呼ばれる重合体を形成し、さらにそれらが蛋白 質や脂質と結合して糖蛋白質、糖脂質あるいはプロテオ グリカンと総称される極めて複雑な複合分子を形成して いる。さらに、核酸あるいは蛋白質がその構成単位であ るヌクレオチドあるいはアミノ酸が直線的に結合した高 分子であるのに対して、糖鎖は分子内に複数の分岐点が あるばかりでなく、その構成単位である単糖の結合様式 も多様であるため、その構造は核酸や蛋白質と比較にな らないほど複雑である。これら構造の複雑さは、この分 野の研究を遅らせている大きな原因の一つとなっている 【0003】しかし、近年糖鎖が細胞認識、免疫、分 化、受精、老化、ガン化などに関与することが徐々にわ かってくるにつれて、非常に注目される研究分野となっ てきた。このような現状より、天然の構造を有する糖鎖 や新規な糖鎖を合成する試みが盛んになされている。ま た、最近では糖鎖構造が天然には存在しない糖ペプチド や糖鎖構造は天然に存在するものであってもペプチドと の結合様式が天然のものとは異なる糖ペプチドあるいは 適当なスペーサーを介して糖鎖とペプチドを結合させた 糖ペプチドなどのような非天然型の糖ペプチド(ネオ糖 ペプチド)を合成し、天然の糖ペプチドとは異なるある いは天然の糖ペプチドにはない生理活性を見出そうとす る研究も盛んに行われている。例えば、本発明者らは、 下記式7(式中、Acはアセチル基を示す)で示される ネオ糖ペプチドは、セレクチンとインテグリン両方に結 合できるサイトを有したユニークな化合物であり、該ネ オ糖ペプチドのオリゴ糖部分であるシアリルルイスXよ りも強くPーセレクチンやLーセレクチンと結合するこ とができ、該ネオ糖ペプチドのペプチド部分であるAェ g (アルギニン) -Gly (グリシン) -Glu (グル タミン酸) -Ser(セリン)よりも強くインテグリン β1とそのモノクローナル抗体との結合を阻害すること ができることを既に報告している(Chem. Commun., 143 5. (1999))。上記ネオ糖ペプチドは、ペプチド部分を液 相法で有機合成化学的手法により、オリゴ糖部分は糖転 移酵素を用いた酵素法により合成しているが、反応を1 つ行うごとに分離精製を行っているため、煩雑な操作と 長い時間が必要である。

【化7】

【0004】一般に糖ペプチドの合成は、Fmocーア ミノ酸(アミノ基を9-フルオレニルメチルオキシカル ボニル基で保護したアミノ酸、以下9-フルオレニルメ チルオキシカルボニル基をFmocと略する)とともに $N - \alpha - F m \circ c - N - \gamma - (3, 4, 6 - h) - O -$ アセチルーβ-D-N-アセチルグルコサミニル)-L ーアスパラギン (Fmoc-Asn (βAc₃GlcN Ac) -OH), N-Fmoc-O-(3, 4, 6-1)リーO-アセチルーα-D-N-アセチルガラクトサミ ニル) -L-セリン (Fmoc-Ser (αAc₃Ga 1 NAc - OH, N-Fmoc-O-(3, 4, 6)-トリ-O-アセチル-α-D-N-アセチルガラクト サミニル) -L-トレオニン (Fmoc-Thr (αA c₃GalNAc) -OH) などのFmoc-グリコシ ルアミノ酸を用い、ペプチド自動合成装置で基本となる ペプチド部分を固相担体上に合成し、固相担体よりペプ チド部分を遊離させ、一旦精製した後、有機化学的な合 成手法により一つずつ糖鎖を伸長させていくという方法 が用いられ、ネオ糖ペプチドも同様の方法が用いられ る。そのため、糖鎖の伸長には多くの時間と煩雑な操作 が必要となる。そこで、ペプチド部分のみならず、オリ ゴ糖鎖部分も自動合成可能になれば非常に有用である。 核酸や蛋白質については自動合成技術が確立されてお り、このことによりこの分野の研究が著しく進歩したこ とは誰もが認めるところであり、糖鎖についてもその自 動合成技術の確立は切望されている。

【0005】これまでに糖鎖の自動合成を試みたいくつかの報告があり、その手法は大きく分けて2つある。1つは化学合成によるものであるが、糖残基と糖残基を立体選択的に結合させる方法が十分確立されておらず、さらに保護基を結合させたり、あるいは脱離させたりと工程が煩雑であるという問題がある。もう1つは酵素合成によるものであり、保護基を必要とせず、また糖残基と糖残基を立体選択的に結合させることができるので化学

合成に比べ、非常に有利であり、近年いくつかの方法が 提案されるようになってきた。これには、最近各種糖転 移酵素の遺伝子が単離され、遺伝子組換え技術による糖 転移酵素の大量生産が可能になってきたという背景があ る。

【0006】そのような例としては、U. Zehaviらは、アミノエチル基あるいはアミノヘキシル基を結合させたポリアクリルアミドゲルを固相担体とした糖転移酵素による固相合成を報告している(Carbohydr. Res., 124, 23 (1983), Carbohydr. Res., 228, 255 (1992), React. Polym., 22, 171 (1994), Carbohydr. Res., 265, 161 (1994))。この方法は、適当な単糖を4ーカルボキシー2ーニトロベンジルグリコシドとした後、上記担体のアミノ基と直接あるいはスペーサーを介して結合させたものをプライマーとして、糖転移酵素により糖鎖伸長反応を行ない、その後光分解により伸長させた糖鎖を遊離させるというものである。しかしながら、糖転移収率は50%程度であり十分なものとは言えない。また、この方法で得られるのはオリゴ糖であって糖ペプチドではない。

【0007】その他の例として、C.-H. Wongらは、アミノ化シリカに下記化8(式中、Acはアセチル基、Bocは t-プトキシカルボニル基を示す)の基を結合させたものをプライマーとし、糖転移酵素を用いて糖鎖を伸長させた後、 α ーキモトリプシンの加水分解作用を利用し伸長させた糖鎖を糖ペプチドの形で切り出す方法を報告している(J. Am. Chem. Soc., 116, 1136 (1994))。得られる糖ペプチドのペプチド鎖はAsn(アスパラギン)ーGly(グリシン)ーPhe(フェニルアラニン)である。しかしながら、糖転移酵素による糖鎖伸長反応の収率は55~65%であり、とても十分なものとは言えない。

[0008]

【化8】

【0009】また、C.-M.H Mong 6は、固相担体であるアミノ化シリカに結合させる基を下記化9(式中、Acはアセチル基を示す)に改良し、糖転移酵素により糖鎖を伸長させた後、ヒドラジン分解により糖鎖を遊離させる方法を報告しており、酵素による糖転移反応をほぼ定量

的に行うことができたとも報告している(J. Am. Chem. Soc., 116, 11315 (1994))。しかしながら、この方法で得られる糖鎖化合物は糖ペプチドではない。

【0010】 【化9】

【0011】また、M. Meldal らは、ジアミノ化ポリエチレングリコールのモノおよびジアクリロイル化体の重合体に、下記化10(式中、Acはアセチル基を示す)の基を結合させたものをプライマーとし、糖転移酵素を用いて糖鎖を伸長させた後、トリフロロ酢酸により糖鎖を遊離させる方法を報告しており、糖転移反応もほぼ定量的に進行したと報告している(J. Chem. Soc., Chem. Commun., 1849 (1994))。しかし、この方法で得られる

糖ペプチドのペプチド鎖はAsn(アスパラギン)-Gly(グリシン)であり、糖ペプチドと呼ぶにはあまりに短い。また、C末側のグリシン残基はグリシンアミド 残基となっており、場合によってはグリシンアミド残基 をグリシン残基へ変換する必要がある。

【0012】 【化10】

【0013】さらに、C.-H. Wongらは、アミノ化シリカを固相担体として下記化11 (式中、Fmocは9-フルオレニルメチルオキシカルボニル基を示す)の基を導入したものをプライマーとし、これにFmocーアミノ酸およびFmocーThr(βGlcNAc)-OHを用いてペプチド鎖を伸長させ、次いでペプチド鎖上の保護基を脱離させ、その後上述のN-アセチルグルコサミン残基に糖転移酵素を用いて糖鎖を伸長させ、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウムで処理することにより固相担体上で合成した糖ペプチドを遊離させる方法を報告している(J. Am. Chem. Soc., 119, 8766 (1997))。この方法で得られる糖ペプチドのペプチド鎖はア

QCH 酸残基8つからなっており、ペプチド鎖としては十分な長さを有しているが、得られた糖ペプチドの最初に固相担体に導入したアミノ酸に対する収率は10%以下であり、十分なものとは言えない。収率が低い原因の一つとして、用いた固相担体がペプチド自動合成にはあまり適したものでないことが挙げられる。ペプチドの自動合成は通常オ機溶媒中で行われ、糖転移酵素による糖鎖合成は通常水溶液中で行われるため、それぞれの反応で求められる担体の性質は異なり、一つの担体上でペプチドも糖鎖も自動合成するのは困難である。

【0014】 【化11】

【0015】S. Rothらは、特表平5-500905号

公報に以下のような方法を開示している。まず、糖転移

酵素の糖受容体を固相担体に結合させ、これをアフィニティ吸着体とし、この糖受容体と結合することのできる糖転移酵素を含む組織抽出液を接触させることにより、糖転移酵素が結合したアフィニティ吸着体に結合させる。次いで、この糖転移酵素が結合したアフィニティ吸着体をこれがある。というものできる糖気を強力を発展させることにより、糖転移酵素をアフィニティ吸着体から遊離させるとともに糖受容体に伸長させる。さらに、この糖残基が一つ伸長させる。さらに、この糖残基が一つ伸長させる。さらに、この糖残基が一つ伸長させる。さらに、この糖残基が一つ増長と結合することのできる糖転移酵素をお組織抽出液を接触させ、同様のことを繰り返し所望の糖飲を固相担体上に合成するというものである。しかしながら、この方法の有用性あるいはネオ糖ペプチド合成への適用を示す具体的なデータは示されておらず、得られ

た糖鎖を固相担体から遊離させる方法も開示されていない。 い。

【0016】さらに、本発明者らがポリアクリルアミドのアミド態窒素原子に、下記化12(式中、Acはアセチル基を示す)に示した基を結合させたものをプライマーとし、糖転移酵素を用いて糖鎖を伸長させた後、αーキモトリプシンの加水分解作用を利用して伸長させた糖鎖を切り出す方法を報告している(Tetrahedron Lett., 35, 5657 (1994))。しかしながら、本方法で得られるのは6ーアミノヘキサノール配糖体であり、糖ペプチドではない。

[0017]

【化12】

【0018】本発明の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチ ド合成用プライマーの合成には本発明のアクリルアミド 誘導体が有用であるが、アクリロイル基がスペーサーを 介してN末端のアミノ酸残基のアミノ基に結合したよう な糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドはこれまでに知ら れてはいない。D. C. Jacksonらはアクリロイル基がア ミノヘキサノイル基を介してN末端のアミノ酸残基のア ミノ基に結合したようなペプチド誘導体を(J. Am. Che m. Sci., 119, 1183 (1997))、遠藤らはアクリロイル基 がアミノラウリロイル基を介してN末端のアミノ酸残基 のアミノ基に結合したようなペプチド誘導体(J. Polym. Sci. PartA Polym. Chem., 35, 1679 (1998))を報告し ている。また、これらの誘導体は一旦アミノヘキサノイ ル化あるいはアミノラウリロイル化されたペプチドを合 成した後に、アクリロイル化という方法で得ている。本 発明のアクリルアミド誘導体の合成には、重合性芳香族 アミノ酸誘導体が有用であるが、これまでに知られてい る重合性アミノ酸誘導体としては、N-アクリロイルフ ェニルアラニン、N-アクリロイルパリンなどがある が、これらはいずれもアミノ酸のアミノ基をアクリル酸 クロリドなどで直接アクリロイル化したものであり、ア クリロイル基とアミノ酸のアミノ基との間にスペーサー はない。

[0019]

【発明が解決しようとする課題】上述したように、これまでに種々のペプチド鎖を有する糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを合成するためのプライマーや該プライマーを利用した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドの製造方法は知られていない。本発明の目的は、糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドの合成に利用できるプライマーお

*よび該プライマーを利用した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドの製造方法を提供することにある。また、該プライマーの合成に有用な重合性芳香族アミノ酸誘導体を提供することにある。

[0020]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記問題点を解決するために鋭意検討した結果、新規な糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用プライマーを合成し、これに適当な糖ヌクレオチド類の共存下、糖転移酵素を作用させることにより、糖ヌクレオチド類より該プライマーに糖残基を転移させ、適当な回数この糖転移反応を繰り返した後、必要に応じて副生したヌクレオチド類や未反応の糖ヌクレオチド類などを除去し、特定のプロテアーゼを該プライマーに作用させ、糖鎖が伸長した該プライマーより糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させることにより、上記問題点を解決できることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0021】すなわち、本発明は以下のような構成からなる。

(1) 高分子担体上に、一般式(I) (式中、R₁はメチレン基1~20個分の長さを有するリンカーを示し、R₂は特定のプロテアーゼにより開裂できる部位を有するアミノ酸残基あるいはペプチド残基を示し、R₃は前記プロテアーゼにより開裂できる部位を含まない任意のペプチド残基であり、その残基中にOH基あるいは酸アミド基にグリコシド結合により任意の単糖残基が結合したセリン残基、トレオニン残基、グルタミン残基またはアスパラギン残基を含むペプチド残基、あるいは側鎖官能基にリンカーを介してグリコシド結合により任意の単糖残基が結合したアミノ酸残基を含むペプチド残基を示

す)で表される基が結合していることを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。

【化13】

- (2) R₃がアミリ酸残<u>ま</u>2-R₃0個よりないペプチド 残基である(1)の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド 合成用高分子プライマー。
- (3) R_1 が一般式 (II) (式中、XはO、 CH_2 、C=OまたはNHを示し、かつXを介して高分子担体と結合しており、nは $1\sim18$ の整数を示す)で表される基である(1) または(2) の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。

【化14】

$$--x$$
 $+$ CH_2 $+$ CO $-$ (II)

- (4) 側鎖官能基に結合したリンカーがメチレン基1~20個分の長さを有し、任意の単糖残基が結合したアミノ酸残基がセリン、トレオニン、リジン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アスパラギンまたはグルタミン残基である(1)~(3)のいずれかのネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。
- (5) 側鎖官能基に結合したリンカーが一般式 (III) (式中、YはO、NHまたはC=Oを示し、かつYを介してアミノ酸残基の側鎖官能基と結合しており、nは $1 \sim 18$ の整数を示す)で表される基である (1) \sim
- (4) のいずれかのネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。

【化15】

$$--Y$$
 $(CH_2 \rightarrow n O - (III)$

- (6) 高分子担体がアクリルアミド類、メタクリルアミド類、アクリル酸類、メタクリル酸類、スチレン類、脂肪酸ビニルエステル類などのビニル化合物の重合体または共重合体である(1)~(5)のいずれかの糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。
- (7) R₂が芳香族アミノ酸残基であり、R₃が芳香族アミノ酸を含まない任意のペプチド残基であり、その残基中にOH基あるいは酸アミド基にグリコシド結合により任意の単糖残基が結合したセリン残基、トレオニン残基、グルタミン残基またはアスパラギン残基を含むペプチド残基、あるいは側鎖官能基にリンカーを介してグリコシド結合により任意の単糖残基が結合したアミノ酸残基を含むペプチド残基である(1)~(6)のいずれかの糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー
- (8) 一般式 (IV) (式中、 R_4 は炭素数 $1\sim 18$ のアルキレン基を示し、 R_5 は特定のプロテアーゼにより開裂できる部位を有するアミノ酸残基あるいはペプチド残基を示し、 R_6 は前記プロテアーゼにより開裂できる部

位を含まない任意のペプチド残基であり、その残基中に 〇H基あるいは酸アミド基にグリコシド結合により任意 の単糖残基が結合したセリン残基、トレオニン残基、グ ルタミン残基またはアスパラギン残基を含むペプチド残 基、あるいは側鎖官能基にリンカーを介してグリコシド 結合により任意の単糖残基が結合したアミノ酸残基を含むペプチド残基を示す)で表されることを特徴とするア クリルアミド誘導体。

【化16】

- (9) R₆がアミノ酸残基2~30個よりなるペプチド 残基である(8) のアクリルアミド誘導体。
- (10) 側鎖官能基に結合したリンカーがメチレン基1 ~20個分の長さを有し、任意の単糖残基が結合したアミノ酸残基がセリン、トレオニン、リジン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アスパラギンまたはグルタミン残基である(8)または(9)のアクリルアミド誘導体。
- (11) 側鎖官能基に結合したリンカーが一般式(V) (式中、AはO、NHまたはC=Oを示し、かつAを介 してアミノ酸残基の側鎖官能基と結合しており、nは1 ~18の整数を示す)で表される基である(8)~(1 0)のいずれかのアクリルアミド誘導体。

【化17】

$$-A - (CH_2)_n O - (V)$$

- (12) R₅が芳香族アミノ酸残基であり、R₆が芳香族アミノ酸を含まない任意のペプチド残基であり、その残基中にOH基あるいは酸アミド基にグリコシド結合により任意の単糖残基が結合したセリン残基、トレオニン残基、グルタミン残基またはアスパラギン残基を含むペプチド残基、あるいは側鎖官能基にリンカーを介してグリコシド結合により任意の単糖残基が結合したアミノ酸残基を含むペプチド残基である(8)~(11)のいずれかのアクリルアミド誘導体。
- (13) (8) ~ (11) のいずれかの少なくとも1種類のアクリルアミド誘導体および少なくとも1種類のピニル系単量体とを含む共重合体からなることを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。
- (14) (12) の少なくとも1種類のアクリルアミド 誘導体および少なくとも1種類のビニル系単量体とを含む共重合体からなることを特徴とする糖ペプチドあるい はネオ糖ペプチド合成用高分子プライマー。
- (15) ビニル系単量体がアクリルアミド類、メタクリルアミド類、アクリル酸類、メタクリル酸類、スチレン類、脂肪酸ビニルエステル類からなる群より選ばれる
- (13) の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高

分子プライマー。

(16) ピニル系単量体がアクリルアミド類、メタクリルアミド類、アクリル酸類、メタクリル酸類、スチレン類、脂肪酸ピニルエステル類からなる群より選ばれる

(14)の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高 分子プライマー。

(17) アミノ基が一般式 (VI) (式中、 R_7 は炭素数 $1\sim18$ のアルキレン基を示し、 R_8 はHまたは CH_3 を示す)で表される基でアシル化された重合性芳香族アミノ酸誘導体。

【化18】

(18) 糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する方法であって、(A) (1) ~ (7) および (13) ~ (16) のいずれかの糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、糖ヌクレオチドの存在下に糖転移酵素を作用させることにより、糖ヌクレオチドより糖残基を該糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに転移させる工程、および、(B) 工程 (A) で得た糖残基が転移した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、 R_2 中の特定の部位を開裂させることのできるプロテアーゼを作用させることにより糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させる工程、を含むことを特徴とする糖ペプチドを遊離させる工程、を含むことを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する方法。

(19) 糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する 方法であって、(A) (1) ~ (7) および (13) ~ (16) のいずれかの糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチ ド合成用高分子プライマーに、糖ヌクレオチドの存在下 に糖転移酵素を作用させることにより、糖ヌクレオチド より糖残基を該糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成 用高分子プライマーに転移させる工程、(B) 工程

(A) を1回または2回以上繰り返して糖鎖を伸長させる工程、(C)必要に応じて、副生したヌクレオチド類や未反応の糖ヌクレオチド類を除去する工程、および、

(D) 工程 (A) ないし工程 (C) を複数回繰り返した 後、複数の糖残基が転移して糖鎖が伸長した糖ペプチド あるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、R2中の特定の部位を開裂させることのできるプロテアーゼを作用させることにより糖鎖糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させる工程、を含むことを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する方法。

(20) 糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する 方法であって、(A) (7)、(14)および(16) のいずれかの糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用 高分子プライマーに、糖ヌクレオチドの存在下に糖転移 酵素を作用させることにより、糖ヌクレオチドより糖残 基を該糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子 プライマーに転移させる工程、および、(B)工程

(A) で得た糖残基が転移した糖ペプチドあるいはネオ 糖ペプチド合成用高分子プライマーに、αーキモトリプ シンを作用させ、芳香族アミノ酸残基のカルボキシル基 側のペプチド結合を加水分解することにより糖鎖が伸長 した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させる工 程、を含むことを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖 ペプチドを製造する方法。

(21)糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する 方法であって、(A) (7)、(14)および(16) のいずれかの糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用 高分子プライマーに、糖ヌクレオチドの存在下に糖転移 酵素を作用させることにより、糖ヌクレオチドより糖残 基を該糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子 プライマーに転移させる工程、(B)工程(A)を1回 または2回以上繰り返して糖鎖を伸長させる工程、

(C) 必要に応じて、副生したヌクレオチド類や未反応の糖ヌクレオチド類を除去する工程、および、(D) 工程(A) ないし工程(C) を複数回繰り返した後、複数の糖残基が転移して糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、αーキモトリプシンを作用させ、芳香族アミノ酸残基のカルボキシル基側のペプチド結合を加水分解することにより糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させる工程、を含むことを特徴とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する方法。

(22) 糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する 方法であって、(A) (8) ~ (12) のいずれかに記 載のアクリルアミド誘導体をペプチド自動合成装置を利 用して得る工程、(B) 得られたアクリルアミド誘導体 と少なくとも1種類のビニル系単量体を共重合させ、

(13)~(16)のいずれかの糖ペプチドあるいはネ オ糖ペプチド合成用高分子プライマーを得る工程、

(C) 得られた糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成 用高分子プライマーに、糖ヌクレオチドの存在下に糖転 移酵素を作用させることにより、糖ヌクレオチドより、 糖残基を該糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高 分子プライマーに転移させる工程、(D) 工程(C)を 1回または2回以上繰り返して糖鎖を伸長させる工程、

(E) 必要に応じて、副生したヌクレオチド類や未反応の糖ヌクレオチド類を除去する工程、および、(F)工程(C)ないし工程(E)を複数回繰り返した後、複数の糖残基が転移して糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、 R_2 中の特定の部位を開裂させることのできるプロテアーゼを作用させることにより糖鎖糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させる工程、を含むことを特徴

とする糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する方 法。

(23) 糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する 方法であって、(A) (12) のアクリルアミド誘導体 をペプチド自動合成装置を利用して得る工程、(B) 得 られたアクリルアミド誘導体と少なくとも1種類のビニ ル系単量体を共重合させ、(14) または(16) の糖 ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマ ーを得る工程、(C) 得られた糖ペプチドあるいはネオ 糖ペプチド合成用高分子プライマーに、糖ヌクレオチド の存在下に糖転移酵素を作用させることにより、糖ヌク レオチドより、糖残基を該糖ペプチドあるいはネオ糖ペ プチド合成用高分子プライマーに転移させる工程、

(D) 工程(C) を1回または2回以上繰り返して糖鎖を伸長させる工程、(E) 必要に応じて、副生したヌクレオチド類や未反応の糖ヌクレオチド類を除去する工程、および、(F) 工程(C) ないし工程(E) を複数回繰り返した後、複数の糖残基が転移して糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、αーキモトリブシンを作用させ、芳香族アミノ酸残基のカルボキシル基側のペプチド結合を加水分解することにより糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させる工程、を含むことを特徴とする

【0024】R₂の特定のプロデタHやにより開裂できる部位を有するアミノ酸残基あるいはペプチド残基としては、例えば特定のプロテアーゼがαーキモトリプシンのときにはフェニルアラニン、トリプトファン、チロシンなどの芳香族アミノ酸残基、プロリン特異的プロテアーゼのときにはプロリン残基、トリプシンのときはアルギニンやリジンなどの塩基性アミノ酸残基、ファクターXaのときはIle (イソロイシン)ーGlu (グルタミン酸)またはAsp (アスパラギン酸)ーGly (グリシン)ーArg (アルギニン)残基、エンテロキナーゼのときはAsp (アスパラギン酸)ーAsp (アスパラギン酸)

【0025】R₃の前記プロテアーゼにより開裂できる 部位を含まない任意のペプチド残基としては、前記プロ テアーゼにより開裂できる部位を有するアミノ酸残基あ るいはペプチド残基を除く任意のアミノ酸残基から構成 されていれば特に制限はなく、また、構成するアミノ酸 残基は分子内にアミノ基とカルボキシル基を有するもの 糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する方法。 【0022】

【発明の実施の形態】本発明の糖ペプチドあるいはネオ 糖ペプチド合成用プライマーは、高分子担体上に上記一 般式(I)で表される基が結合している。式中、R、は メチレン基1~20個分の長さを有するリンカーを示 し、R。は特定のプロテアーゼにより開裂できる部位を 有するアミノ酸残基あるいはペプチド残基を示し、Ra は前記プロテアーゼにより開裂できる部位を含まない任 意のペプチド残基であり、その残基中にOH基あるいは 酸アミド基にグリコシド結合により任意の単糖残基が結 合したセリン残基、トレオニン残基、グルタミン残基ま たはアスパラギン残基を含むペプチド残基、あるいは側 鎖官能基にリンカーを介してグリコシド結合により任意 の単糖残基が結合したアミノ酸残基を含むペプチド残基 を示す。R,のメチレン基1~20個分の長さを有する リンカーとしては、例えば上記一般式(II) (式中、X はO、CHo、C=OまたはNHを示し、かつXを介し て高分子担体と結合しており、nは1~18の整数を示 す) で表される基が例示され、具体的には下記に示すよ うなものが例示される。

[0023]

【化19】

であれば特に制限はなく、Gly(グリシン)、Ala (アラニン)、Val (バリン)、Leu (ロイシ ン)、Ile (イソロイシン)、Tyr (チロシン)、 Trp (トリプトファン)、Glu (グルタミン酸)、 Asp (アスパラギン酸)、Lys (リジン)、Arg (アルギニン)、His (ヒスチジン)、Cys (シス テイン)、Met (メチオニン)、Ser (セリン)、 Thr (トレオニン)、Asn (アスパラギン)、G1 n (グルタミン) あるいはPro (プロリン) 残基など σ_{α} -アミノ酸残基あるいは β -Ala残基のような β -アミノ酸残基などが例示される。また、アミノ酸残基 はD体、L体いずれでもよいが、L体の方が好ましい。 さらに、上述したアミノ酸残基2~30個からなるペプ チド残基が好ましい。4~20個からなるペプチド残基 がさらに好ましい。リンカーを介してグリコシド結合で 単糖残基を結合させる側鎖官能基を有するアミノ酸残基 としては、リンカーを介してグリコシド結合で単糖残基 を結合させることのできる側鎖官能基を有するものであ れば特に制限はないが、Ser、Thr、Lys、As p、Glu、AsnまたはGln残基が好ましい。

【0026】アミノ酸残基の側鎖官能基にリンカーを介してグリコシド結合した単糖残基としては、特に制限はないが、ガラクトース残基、マンノース残基、Nーアセチルグルコサミン残基、Nーアセチルガラクトサミン残基、グルコース残基、シアル酸残基などが例示され、これら単糖残基はα結合、β結合いずれの結合様式で結合していても構わない。ここで、シアル酸とはノイラミン酸のアシル誘導体の総称であり、Nーアセチルノイラミン酸、Nーグリコリルノイラミン酸、9ー〇ーアセチルーNーアセチルノイラミン酸などが含まれる。

【0029】本発明の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用プライマーとしては、 R_1 、 R_2 および R_3 は任意に組み合わせることができる。

【0030】本発明で用いることのできる高分子担体 は、一般式(I)で表される基を結合させることがで き、かつ結合後以下で述べるような糖転移酵素の作用に より一般式(I)で表される基の糖残基にさらなる糖残 基を転移させることのできるものであれば特に制限はな く、例えば、アクリルアミド類、メタクリルアミド類、 アクリル酸類、メタクリル酸類、スチレン類、脂肪酸ビ ニルエステル類などのビニル化合物の重合体または共重 合体などが挙げられる。アクリルアミド類としてはアク リルアミド、NーエチルアクリルアミドやNーイソプロ ピルアクリルアミドなどのNーアルキルアクリルアミド などが例示される。メタクリルアミド類としては、メタ クリルアミド、NーメチルメタクリルアミドやNーエチ ルメタクリルアミド、N-イソプロピルメタクリルアミ ドなどのN-アルキルメタクリルアミドなどが例示され る。アクリル酸類としては、アクリル酸やアクリル酸メ チル、アクリル酸エチル、アクリル酸ヒドロキシエチ ル、アクリル酸ジメチルアミノエチルなどのアクリル酸 エステルなどが例示される。メタクリル酸類としてはメ タクリル酸やメタクリル酸メチル、メタクリル酸エチ ル、メタクリル酸ヒドロキシエチル、メタクリル酸ジメ チルアミノエチルなどのメタクリル酸エステルなどが例 示される。スチレン類としては、スチレン、p-ヒドロ キシスチレン、pーヒドロキシメチルスチレンなどが例 示される。脂肪酸ビニルエステルとしては、酢酸ビニ ル、酪酸ビニルなどが例示される。また、本発明中の脂 肪酸ビニルエステルの重合体あるいは共重合体には、重 合反応後アルカリなどによりエステル結合を全部あるい は一部加水分解したものも含まれる。

【0027】リンカーとしては、アミノ酸残基と単糖残基を結合させることのできるものであれば特に制限はないが、メチレン基1~20個分の長さを有しているものが好ましく、さらに上記一般式(III)(式中、YはO、NHまたはC=Oを示し、かつYを介してアミノ酸残基の側鎖官能基と結合しており、nは1~18の整数を示す)で表される基が好ましい。具体的には、下記に示されるようなものが例示される。

【0028】 【化20】

$$-CH_{2}-(CH_{2})_{7}-O-$$

$$-O-(CH_{2})_{6}-O-$$

$$-NH-(CH_{2})_{6}-O-$$

$$-CO-(CH_{2})_{3}-O-$$

$$-CO-(CH_{2})_{1,1}-O-$$

【0031】ここでいう高分子担体は水不溶性、水溶性いずれであってもよいが、水溶性の方が好ましい。一般的な分子量は約10000~約500000であり、好ましくは20000~200000、より好ましくは50000~100000である。その形態は、水不溶性担体の場合、ビーズ状、繊維状、膜状、フィルム状などが挙げられるが、特に制限されない。

【0032】本発明の高分子担体上に一般式(I)で表 される基が結合している糖ペプチドあるいはネオ糖ペプ チド合成用高分子プライマーは、ラジカル重合やアニオ ン重合などの手法を用い、一般式(I)で表される基を 有する重合性モノマーを重合させたり、他の重合性モノ マーと共重合させることにより得ることができ、通常ペ ルオキソニ硫酸アンモニウムなどを触媒とするラジカル 重合で得ることができる。一般式(I)で表される基を 有する重合性モノマーとしては、例えば、上記一般式 (IV) (式中、R₄は炭素数1~18のアルキレン基を 示し、Rgは特定のプロテアーゼにより開裂できる部位 を有するアミノ酸残基あるいはペプチド残基を示し、R eは前記プロテアーゼにより開裂できる部位を含まない 任意のペプチド残基であり、その残基中にOH基あるい は酸アミド基にグリコシド結合により任意の単糖残基が 結合したセリン残基、トレオニン残基、グルタミン残基 またはアスパラギン残基を含むペプチド残基、あるいは 側鎖官能基にリンカーを介してグリコシド結合により任 意の単糖残基が結合したアミノ酸残基を含むペプチド残 基を示す) で表されるようなアクリルアミド誘導体など が挙げられる。また、上記重合性モノマーとビニル系モ ノマーとの共重合比に特に制限はないが、上記重合性モ ノマー:ビニル系モノマー=1:1~1:100が好ま しく、さらに重合性モノマー:ビニル系モノマー=1: 4~1:50が好ましい。

【0033】また、髙分子担体の側鎖官能基に一般式 (1) で表される基を結合させることによっても得るこ とができる。例えば、塩化アクリロイルあるいはN-ア クリロキシスクシンイミドとアクリルアミドとの共重合 体に一般式 (VII) (式中、Raは炭素数1~18のアル キレン基を示し、Rioは特定のプロテアーゼにより開裂 できる部位を有するアミノ酸残基あるいはペプチド残基 を示し、R、は前記プロテアーゼにより開裂できる部位 を含まない任意のペプチド残基であり、その残基中にO H基あるいは酸アミド基にグリコシド結合により任意の 単糖残基が結合したセリン残基、トレオニン残基、グル タミン残基またはアスパラギン残基を含むペプチド残 基、あるいは側鎖官能基にリンカーを介してグリコシド 結合により任意の単糖残基が結合したアミノ酸残基を含 むペプチド残基を示す)で表される化合物を反応させる ことによって得ることができる。

【0034】 【化21】

$$R_{10} - R_{11}$$
 (VII)

【0035】上記一般式(IV)で表されるアクリルアミ ド誘導体は、ペプチド自動合成装置を利用して合成する ことができる。ここでは、Rsが芳香族アミノ酸残基で あり、Raが芳香族アミノ酸を含まない任意のペプチド 残基であり、その残基中にOH基あるいは酸アミド基に グリコシド結合により任意の単糖残基が結合したセリン 残基、トレオニン残基、グルタミン残基またはアスパラ ギン残基を含むペプチド残基、あるいは側鎖官能基にリ ンカーを介してグリコシド結合により任意の単糖残基が 結合したアミノ酸残基を含むペプチド残基である場合に ついて述べる。まず、適当な固相担体上でアミノ酸を伸 長させ、芳香族アミノ酸残基を含まない任意のペプチド であり、その残基中にOH基あるいは酸アミド基にグリ コシド結合により任意の単糖残基が結合したセリン残 基、トレオニン残基、グルタミン残基またはアスパラギ ン残基を含むペプチド残基、あるいは側鎖官能基にリン カーを介してグリコシド結合により任意の単糖残基が結 合したアミノ酸残基を含むペプチドを固相担体上で合成 する。そして、アミノ基が一般式(VI)(式中、Rzは 炭素数1~18のアルキレン基を示し、R₈はHまたは CH3を示す)で表される基でアシル化された芳香族ア ミノ酸誘導体を用いてペプチド鎖を伸長させた後、適当 な方法で固相担体より伸長させたペプチドの遊離および ペプチド鎖あるいは単糖残基上の保護基を脱離させるこ とにより得ることができる。

【0036】 【化22】

【0037】用いることのできる固相担体としては、ペ プチド伸長反応を行うことができ、結合している糖残基 の分解なしに固相担体からペプチドを遊離させることが できるものであれば特に限定されず、例えば2-クロロ トリチル樹脂などが挙げられる。また、ペプチド鎖の伸 長はその操作の中で結合している糖残基が分解しない方 法であれば特に限定されず、一般的にペプチド自動合成 装置で用いられている試薬および方法で行うことができ る。例えばFmoc-アミノ酸などのN-保護アミノ酸 を用い、DCC法、対称酸無水物法、活性エステル法な どの方法により縮合させることにより行うことができ る。側鎖官能基にリンカーを介してグリコシド結合で任 意の単糖残基が結合したアミノ酸残基をペプチド鎖に導 入するときは、通常のN-保護アミノ酸の代わりにOH 基がアセチル基などの保護基で保護された単糖残基がリ ンカーを介して結合した相当するN-保護アミノ酸を用 いればよい。アミノ基が一般式(VI)で表されるで表さ れる基でアシル化された芳香族アミノ酸誘導体も通常の N-保護アミノ酸同様の方法で導入することができる。 【0038】単糖残基が結合したN-保護アミノ酸ある いは側鎖官能基に単糖残基がリンカーを介して結合した N-保護アミノ酸は、一般的な有機合成化学的手法で得 ることができる。OH基に単糖残基が結合したN-保護 SerあるいはThrは、例えば単糖残基がN-アセチ ルグルコサミン残基の場合、BF。一エーテル錯体をプ ロモーターとしてZ-Ser(アミノ基をベンジルオキ シカルボニル基で保護したSer) あるいはZ-Thr とトリーO-アセチル-N-アセチルグルコサミンを縮 合させ、必要に応じてN-保護基をZ基からFmoc基 などに変換することにより得ることができる。酸アミド 基に単糖残基が結合したN-保護Asnは、例えば単糖 残基がN-アセチルグルコサミン残基の場合、トリーO -アセチル-N-アセチルグルコサミニルアミンとN-保護AspベンジルエステルをN-エトキシカルボニル -2-エトキシー1, 2-ジヒドロキノリン存在下縮合 させ、その後ベンジルエステルを水素化分解により除去 することにより得ることができる。次いで、単糖残基が N-アセチルグルコサミン残基、リンカーが-NH-(CH₂)₆-O-、アミノ酸残基がAspの場合、N-保護Aspベンジルエステルと6-アミノヘキサノール をN-エトキシカルボニル-2-エトキシ-1, 2-ジ ヒドロキノリン(以下、EEDQと略する)存在下縮合 させた後、2-メチルー (3, 4, 6-トリー〇ーアセ チルー1、2-ジデオキシ-α-D-グルコピラノ)ー [2, 1-d] -2-オキサゾリンと先に側鎖カルボキ

シル基に6-アミノヘキサノールを縮合させたN-保護 AspペンジルエステルをDL-カンファー-10-ス ルホン酸(以下、CSAと略する)存在下縮合させ、そ の後ベンジルエステルを水素化分解することにより除去 することにより得ることができる。また、単糖残基がN -アセチルグルコサミン残基、リンカーが-CO-(C H₂) g-O-、アミノ酸残基がLys残基の場合、2-メチルー (3, 4, 6ートリー〇ーアセチルー1, 2-ジデオキシー α -D-グルコピラノ) - [2, 1-d] -2-オキサゾリンと6-ヒドロキシカプロン酸をCS A存在下縮合させた後、ベンジルエステルを水素化分解 し、その後適当な縮合剤を用い、N-保護Lysと縮合 させることにより得ることができる。さらに、単糖残基 がNーアセチルグルコサミン残基、リンカーが一〇一 (CH₂)₁₂-O-、アミノ酸残基がSerあるいはT hr残基の場合、Z-Serベンジルエステル(アミノ 基をベンジルオキシカルボニル基で保護したSer)あ るいはZ-Thrベンジルエステルと12-クロロドデ カノールベンジルエステルをNaHなどの強塩基存在下 で縮合させた後、接触還元により2基およびベンジル基 を除去し、アミノ基を再度Fmoc基で保護する。さら に、2-メチルー(3,4,6-トリー〇-アセチルー 1. $2-\tilde{y}$ \vec{r} $\vec{$ 1-d]-2-オキサゾリンとCSA存在下縮合させる ことにより得ることができる。

【0039】アミノ基が一般式(VI)で表される基でア シル化された重合性芳香族アミノ酸誘導体は、一般的な 有機合成化学的な手法で合成することができる。芳香族 アミノ酸残基がフェニルアラニンであるときを例に挙げ ると、フェニルアラニンエチルエステルにωーアクリロ イルアミノ脂肪酸を縮合後、エチルエステルを加水分解 することにより得ることができる。フェニルアラニンエ チルエステルとωーアクリロイルアミノ脂肪酸との縮合 は、フェニルアラニンエチルエステルとの一アクリロイ ルアミノ脂肪酸とを縮合させることができる方法であれ ば特に制限はなく、通常ペプチド結合形成に用いられる 縮合剤、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド、カ ルボジイミダゾール、1-エトキシカルボニル-2-エ トキシー1, 2-ジヒドロキシキノリン、ジフェニルホ スホリルアジドなどの存在下両者を接触させることによ り縮合させることができる。

【0040】糖ペプチドを樹脂から遊離させる方法としては、結合している糖残基の分解なしに固相担体からペプチドを遊離させることができる方法であれば特に限定されず、例えば2-クロロトリチル樹脂の場合、50%トリフロロ酢酸、1%1,2-エタンジチオール、1%チオアニソール、5%フェノールを含むジクロロメタン中室温で数時間反応させることにより遊離させることができる。通常、ペプチドを遊離させる条件でペプチド鎖上のアミノ酸残基の側鎖官能基に結合した保護基も脱離

することができる。

【0041】糖残基の保護基は、糖ペプチドを樹脂から 遊離させるときに除去できる場合は糖ペプチドの遊離と 同時に脱保護を行い、除去できない場合は糖ペプチドを 樹脂から遊離させた後、保護基に応じた方法で除去すれ ばよく、例えばアセチル基の場合、糖ペプチドを樹脂か ら遊離させた後、メタノール中で水酸化ナトリウムなど のアルカリにより加水分解することにより除去すること ができる。

【0042】一般式(VII)で表される化合物は、一般式(IV)で表されるアクリルアミド誘導体を合成するときに、アミノ基が一般式(VI)で表される基でアシル化された芳香族アミノ酸誘導体の代わりに、例えば一般式(VIII)(式中、 R_{12} は炭素数 $1\sim18$ のアルキレン基を示し、Fmocは9-フルオレニルメチルオキシカルボニル基を示す)で表される基でアシル化された芳香族アミノ酸誘導体を用いることにより得ることができる。

[0043]

【化23】

$$\begin{array}{c}
O \\
II \\
C - R_{12} - NH - F_{moc}
\end{array} (VIII)$$

【0044】本発明の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する方法は、(A)上記糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、糖ヌクレオチドの存在下に糖転移酵素を作用させることにより、糖ヌクレオチドより、糖残基を該糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに転移させる工程、および、(B)工程(A)で得た糖残基が転移した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、特定のプロテアーゼを作用させて、糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させる工程を含む。

【0045】また、本発明の糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを製造する方法は、(A)上記糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、糖ヌクレオチドの存在下に糖転移酵素を作用させることにより、糖ヌクレオチドより、糖残基を該糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに転移させる工程、(B)工程(A)を1回または2回以上繰り返して、糖鎖を伸長させる工程、(C)必要に応じて、副生したヌクレオチド類や未反応の糖ヌクレオチド類を除去する工程、および、(D)工程(A)ないし工程(C)を複数回、繰り返した後、複数の糖残基が転移して糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチド合成用高分子プライマーに、特定のプロテアーゼを作用させて、糖鎖が伸長した糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドを遊離させる工程を含む。

【0046】糖ヌクレオチドより高分子プライマーへの糖の転移は、通常高分子プライマーと糖ヌクレオチドと

を含む中性の緩衝液中で、10~60℃、好ましくは20~40℃で、1~120時間、好ましくは2~72時間、糖転移酵素と接触させることにより行われる。

【0047】本発明で用いる糖転移酵素は、糖ヌクレオチド類を糖供与体として利用できるものであればよく特に限定されない。このような酵素としてLeloir経路の糖転移酵素類が挙げらる。例えば、ガラクトース転移酵素、Nーアセチルグルコサミン転移酵素、Nーアセチルガラクトサミン転移酵素、フコース転移酵素、シアル酸転移酵素、マンノース転移酵素、キシロース転移酵素、グルクロン酸転移酵素などが挙げられる。

【0048】本発明で用いる糖ヌクレオチド類は、上記 酵素が利用できるものであれば特に限定されない。例え ば、ウリジン-5'-ジリン酸ガラクトース、ウリジン -5'-ジリン酸-N-アセチルグルコサミン、ウリジ ン-5'-ジリン酸-N-アセチルガラクトサミン、ウ リジン-5'-ジリン酸グルクロン酸、ウリジン-5' -ジリン酸キシロース、グアノシン-5'-ジリン酸フ コース、グアノシン-5'-ジリン酸マンノース、シチ ジン-5'-モノリン酸-N-アセチルノイラミン酸お よびこれらのナトリウム塩などが挙げられる。

【0049】また、反応液中には必要に応じて金属塩を 添加してもよい。添加できる金属イオンとしては、例え ば、マグネシウム、マンガン、コバルト、ニッケル、 銅、亜鉛などがあり、通常塩化物等の形で添加すること ができる。

【0050】必要に応じて副生したヌクレオチド類や未反応の糖ヌクレオチド類などを除去する方法は、高分子プライマーとヌクレオチド類および糖ヌクレオチド類などとを分離できる方法であれば特に限定されない。例えば、水溶性高分子プライマーの場合はゲルろ過クロマトグラフィーなどにより、また、水不溶性高分子プライマーの場合は高分子プライマーを水あるいは適当な緩衝液で洗浄することにより除去することができる。

【0051】糖鎖の伸長したプライマーからの糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドの遊離は、用いるプロテアーゼに応じて適した条件で行えばよく、例えばαーキモトリプシンを用いる場合、中性の緩衝液中で、10~60℃、好ましくは20~40℃で、1~72時間、好ましくは2~24時間、接触させることにより行われる。得られた糖ペプチドあるいはネオ糖ペプチドは、各種カラムクラマトグラフィーなどの一般的な精製方法により分離精製することができる。

[0052]

【実施例】以下に、実施例により本発明をさらに詳細に 説明するが、本発明はかかる実施例に限定されるもので はない。

【0053】<u>参考例1 6-アクリロイルアミノカプロン酸の合成</u>

6-アミノカプロン酸30.0gを1.27M水酸化ナ

トリウム水溶液180mlに溶解し、塩化アクリロイル23.2mlを10mlのテトラヒドロフランに溶かしたものを氷冷下で滴下した。このとき、pH8~9になるように4N水酸化ナトリウム水溶液を用いて調整した。滴下後、徐々に室温に戻しながら2時間撹拌した。次いで、反応液に1N塩酸をpH3になるまで加えた後、酢酸エチルで生成物を抽出した。抽出液を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた。硫酸マグネシウムをろ別し、ろ液を減圧濃縮した。残渣を少量の酢酸エチルに溶かし、ヘキサンで再結晶し、目的物13.0gを得た。

【0054】参考例2 N-(6-アクリロイルアミノカプロイル)フェニルアラニンエチルエステル塩酸塩1.15gと参考例1で得た6-アクリロイルアミノカプロン酸1.1 1gをジメチルホルムアミド(以下、DMFと略する)15mlに溶解し、氷冷下撹拌しながらジフェニルホスホリルアジド1.65gを溶かしたDMF15mlを加え、さらにトリエチルアミン1.11gを溶かしたDMF15mlを滴下した。氷冷下4時間反応させた後、室温で24時間反応させた。反応後、ベンゼン:酢酸エチル=1:1の混合溶媒450mlを加え、5%塩酸、水、飽和食塩水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水の順に有機層を洗浄した。無水硫酸ナトリウムで有機層を乾燥させた後、減圧濃縮し、残渣をベンゼンで再結晶し、目的物1.35gを得た。

【0055】参考例3 N-(6-アクリロイルアミノカプロイル)トリプトファンエチルエステルの合成フェニルアラニンエチルエステル塩酸塩1.15gの代わりにトリプトファンエチルエステル塩酸塩1.34gを用いて、参考例2と同様に行い、目的物1.44gを得た。

【0056】<u>実施例1 N-(6-アクリロイルアミノ</u>カプロイル)フェニルアラニンの合成

1 N水酸化ナトリウムを含むメタノール 5 0 m 1 中に参 考例 2 で得たN - (6 - アクリロイルアミノカプロイ ル) フェニルアラニンエチルエステル 0. 7 2 g を加 え、室温で 4 時間撹拌した。反応後、H⁺型陽イオン交 換樹脂Dowex50W(ダウケミカル社製)を加え中和した 後、ろ過によりイオン交換樹脂を除き、ろ液を減圧乾固 し、目的物 0. 6 5 g を得た。

【0057】<u>実施例2 N-(6-アクリロイルアミノ</u>カプロイル)トリプトファンの合成

参考例2で得たN- (6-アクリロイルアミノカプロイル) フェニルアラニンエチルエステル 0. 72gの代わりに、参考例3で得たN- (6-アクリロイルアミノカプロイル) トリプトファンエチルエステル 0. 8gを用いて、実施例1と同様に行い、目的物 0. 73gを得た。

【0058】参考例4 2-メチルー(3, 4, 6-ト

リー〇ーアセチルー1, 2ージデオキシーαーDーグルコピラノ)ー[2, 1-d]ー2ーオキサゾリンの合成2ーアセトアミドー1, 3, 4, 6ーテトラー〇ーアセチルー2ーデオキシーDーグルコピラノシド6. 0gを1, 2ージクロロエタン40mlに溶かし、ここにトリメチルシリルトリフロロメタンスルホン酸3. 2mlを加え、50℃で7時間撹拌しなが6反応させた。反応後、室温まで冷却した後、トリエチルアミン10.8mlを加えた。反応液を減圧濃縮し、これをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液:トルエン:酢酸エチル:トリエチルアミン=100:200:1)を用いて目的物を分離し目的物を5.0g得た。

【0059】参考例5 N-ベンジルオキシカルボニル グルタミン酸α-ベンジルエステルγ-6-ヒドロキシ ヘキシルアミドの合成

Nーベンジルオキシカルボニルグルタミン酸ベンジルエステル3.7gと6ーアミノヘキサノール1.3gをベンゼン:エタノール=1:1の混合溶媒20mlに溶解し、EEDQ2.5gを加えて、室温で24時間撹拌した。反応後、反応液を減圧乾固し、残渣をベンゼンで再結晶し、目的物4.0gを得た。Nーベンジルオキシカルボニルグルタミン酸αーベンジルエステルγー6ーヒドロキシヘキシルアミドは下記構造式(式中、Acはアセチル基、Zはベンジルオキシカルボニル基を示す)を有する。

【0060】 【化24】

$$z-N$$
 $O-CH_2$
 $O-CH$

Z-N = 0 $O-CH_2$ $O-CH_2$

【0063】参考例7 N-(9-フルオレニルメチル オキシカルボニル)グルタミン酸γ-6-O-(3', 4', 6'-トリ-O-アセチル-N-アセチルグルコ サミニル) ヘキシルアミドの合成

参考例 6 で得たN ーベンジルオキシカルボニルグルタミン酸 α ーベンジルエステル γ - 6 - O - $\begin{pmatrix} 3 \end{pmatrix}$ $\begin{pmatrix} 4 \end{pmatrix}$ $\begin{pmatrix} 4 \end{pmatrix}$

【0061】<u>参考例6 N-ベンジルオキシカルボニル</u> グルタミン酸α-ベンジルエステルγ-6-〇-

(3', 4', 6'-トリーO-アセチル-N-アセチ ルグルコサミニル) ヘキシルアミドの合成

参考例4で得た2-メチルー (3、4、6-トリーO-アセチルー1, 2-ジデオキシーα-D-グルコピラ ノ) - [2, 1-d] - 2-オキサゾリン1. 3gと参 考例5で得たN-ベンジルオキシカルボニルグルタミン 酸 α -ベンジルエステル γ - 6 - ヒドロキシヘキシルア ミド3.8gをジクロロエタン25mlに溶解させ、7 0℃に保ちながらCSAをpH2~3になるまで加え た。30分間反応させた後、室温まで冷却し、反応液を クロロホルムで希釈して飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 で2回洗浄した。有機溶媒層を無水硫酸マグネシウムで 一晩乾燥させた。セライトろ過により硫酸マグネシウム を除去し、ろ液を減圧濃縮した。シリカゲルカラムクロ マトグラフィー (移動相:クロロホルム) で目的物2. Ogを単離した。N-ベンジルオキシカルボニルグルタ ミン酸 α -ベンジルエステル γ -6-O-(3', 4', 6'-トリーO-アセチル-N-アセチルグルコ サミニル) ヘキシルアミドは下記構造式(式中、Acは アセチル基、 Z はベンジルオキシカルボニル基を示す) を有する。

【0062】 【化25】

6'-トリー〇-アセチルーN-アセチルグルコサミニル) ヘキシルアミド1.6gをメタノール50mlに溶解させ、10%パラジウムー炭素100mgを加え、水素気流下50℃で6時間撹拌した。反応後触媒をろ別し、反応液を減圧濃縮し、残渣をベンゼン:エタノール=1:1の混合溶媒100mlに溶解し、ここにトリエ

チルアミン0.25gを加え、ここに9ーフルオレニルメチルーNースクシイミジルカーボネート0.68gを溶解させたアセトニトリル5m1を一度に加えた。6時間撹拌後、反応液をろ過し、ろ液を減圧濃縮し、エタノールで再結晶し、目的物1.3gを得た。Nー(9ーフルオレニルメチルオキシカルボニル)グルタミン酸γー6ーOー(3′, 4′, 6′ートリーOーアセチルーNーアセチルグルコサミニル)へキシルアミドは下記構造式(式中、Acはアセチル基、Fmocは9ーフルオレニルメチルオキシカルボニル基を示す)を有する。

【0064】 【化26】

プロン酸ベンジルエステルの合成

参考例4で得た2ーメチルー(3, 4,6ートリー〇ーアセチルー1,2ージデオキシーαーDーグルコピラノ)ー[2,1ーd]ー2ーオキサゾリン1.3gと6ーヒドロキシカプロン酸ベンジルエステル1.78gをジクロロエタン25mlに溶解させ、70℃に保ちながらCSAをpH2~3になるまで加えた。30分間反応させた後、室温まで冷却し、反応液をクロロホルムで希釈して飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で2回洗浄した。有機溶媒層を無水硫酸マグネシウムで一晩乾燥させた。セライトろ過により硫酸マグネシウムを除去し、ろ液を減圧濃縮した。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(移動相:クロロホルム)で目的物1.3gを単離した。

【0066】参考例9 N-α-(9-フルオレニルメ チルオキシカルボニル)-N-ε-(6-O-(3', 4', 6'-トリ-O-アセチル-N-アセチルグルコ サミニル) カプロイル) リジンの合成

参考例8で得た6-O-(3', 4', 6'-トリーO-アセチルーN-アセチルグルコサミニル)カプロン酸ベンジルエステル0.55gをメタノール50mlに溶解させ、10%パラジウムー炭素100mgを加え、水素気流下50℃で6時間撹拌した。反応後触媒をろ別し、反応液を減圧濃縮し、残渣をクロロホルム20mlに溶解し、N-ヒドロキシスクシンイミド0.12gを加え、水冷下ジシクロヘキシルカルボジイミド0.21gを加え、一晩撹拌した。撹拌後、反応液をろ過し、ろ

液を減圧機縮した。残渣をジメトキシメタン10mlに溶解し、ここにα-N-(9-フルオレニルメチルオキシカルボニル)リジン0.37gを溶解させたジメトキシメタン10mlを加え、室湿で1時間撹拌した。水100mlを加え、生じた沈殿を水、10%炭酸水素ナトリウム水溶液、1N塩酸、水の順に洗浄した。乾燥後、エタノールより再結晶し、目的物0.52gを得た。N-α-(9-フルオレニルメチルオキシカルボニル)ーN-ε-(6-O-(3', 4', 6'-トリーO-アセチルーN-アセチルグルコサミニル)カプロイル)リジンは下記構造式(式中、Acはアセチル基、Fmocは9-フルオレニルメチルオキシカルボニル基を示す)を有する。

[0067] [化27]

【0068】<u>参考例10 4ーペンテニルー3',</u> 4', 6'ートリーOーアセチルーNーアセチルグルコ サミン

参考例4で得た2ーメチルー(3, 4,6ートリー〇ーアセチルー1,2ージデオキシーαーDーグルコピラノ)ー[2,1-d]-2ーオキサゾリン3.3 gと4ーペンテンー1ーオール1.7 gを1,2ージクロロエタン40m1に溶解し、70℃に保ちながらCSAをpH2~3になるまで加えた。30分間反応させた後、室温まで冷却し、反応液をクロロホルムで希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で2回洗浄した。有機溶媒層を無水硫酸マグネシウムで一晩乾燥させた。セライトろ過により硫酸マグネシウムを除去し、ろ液を減圧濃縮した。シリカゲルクロマトグラフィー(移動相:クロロホルム)で目的物2.5 gを単離した。

【0069】<u>参考例11 4-O-(3', 4', 6'-トリ-O-アセチル-N-アセチルグルコサミニル)</u> 酪酸

過マンガン酸カリウム1.95gを17%酢酸水溶液35mlに溶解し、参考例10で得た4ーペンテニルー3',4',6'ートリー〇ーアセチルーNーアセチルグルコサミン1.6gにさらに氷酢酸35mlに溶解させたものを氷冷下撹拌しながら滴下し、3時間反応させた。反応後、反応液に酢酸エチル300mlを加え、さ

ちに硫酸ナトリウム3.16gと1M塩酸35mlを加えて氷冷下撹拌した。有機層を分離し、飽和食塩水で洗浄した後、硫酸マグネシウムを加え乾燥させた。乾燥後、硫酸マグネシウムをろ過により除去し、ろ液を減圧濃縮し目的物1.5gを得た。

【0070】参考例12 N-a-(9-フルオレニル メチルオキシカルボニル) -N-ε- (4-O-(3', 4', 6'ートリーO-アセチルーN-アセチ ルグルコサミニル) プタノイル) リジンの合成 参考例11で得た4-O-(3', 4', 6'-トリー O-アセチル-N-アセチルグルコサミニル) 酪酸 O. 43gをクロロホルム20mlに溶解し、N-ヒドロキ シスクシンイミド0. 12gを加え、氷冷下ジシクロへ キシルカルボジイミド0.21gを加えて一晩撹拌し た。撹拌後、反応液をろ過し、ろ液を減圧濃縮した。残 渣をジメトキシメタン10mlに溶解し、ここにN-α (9-フルオレニルメチルオキシカルボニル)リジン 0.37gを溶解させたジメトキシメタン10m1を加 え、室温で1時間撹拌した。水100mlを加え、生じ た沈殿を水、10%炭酸水素ナトリウム水溶液、1N塩 酸、水の順に洗浄した。乾燥後、エタノールより再結晶 し目的物 0.56 g を得た。 $N-\alpha-(9-7)$ ルオレニ ルメチルオキシカルボニル) -N-ε-(4-0-(3', 4', 6'-トリーO-アセチル-N-アセチ ルグルコサミニル) ブタノイル) リジンは下記構造式 (式中、Fmocは9-フルオレニルメチルオキシカル ボニル基、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0071】 【化28】

【0072】実施例3 アクリルアミド誘導体Aの合成 Fmoc-Ser (tBu) をプレロードした2-クロ ロトリチル樹脂 0. 44g (樹脂 1gあたりSer 残基 が0.23mmo1結合)をプライマーとして、ABI 社製A433型ペプチドシンセサイザーを用い、以下に 挙げるN-保護アミノ酸を各々1.0mmol、Fmo c/DCC/HOB t 法で順次縮合し、目的のアクリル アミド誘導体を固相担体上に合成した。Fmoc-As p (OtBu) -OH, Fmoc-Gly-OH, Fm oc-Arg (Pmc) -OH, Fmoc-Gly-O H, Fmoc-Asn (βAc₃GlcNAc) -O H、Fmoc-Gly-OH、実施例1で得たN-(6 -アクリロイルアミノカプロイル)フェニルアラニン。 50%トリフロロ酢酸、1%1,2-エタンジチオー ル、1%チオアニソール、5%フェノールを含むジクロ ロメタン中室温で1時間反応させることによりペプチド 残基上の保護基を脱離させるとともに固相担体上からア クリルアミド誘導体を遊離させた。樹脂を濾別し、減圧 濃縮後酢酸エチルークロロホルム混合溶媒 (1:1) で 希釈し、水で有機層を洗浄した。HPLCにより(カラ A: YMC-Pack ODS 20mm×250m m、移動相:A:B=100:0(0分)~50:50 (60分)、A:0.1%トリフロロ酢酸水溶液、B: 0. 1%トリフロロ酢酸アセトニトリル溶液、流速; 9.0m1/分)アクリルアミド誘導体を精製した。ア クリルアミド画分を凍結乾燥し、得られた固体にナトリ ウムメトキシド2. 2mgを含むメタノール30mlを 加え、室温下2時間撹拌した。H⁺型陽イオン交換樹脂D owex50W (ダウケミカル社製) を加え中和した後、ろ過 によりイオン交換樹脂を除き、ろ液を減圧乾固し、目的 物であるアクリルアミド誘導体Aを96mg得た。得ら れたアクリルアミド誘導体Aは下記構造式(式中、Ac はアセチル基を示す)を有する。

【0073】 【化29】

【0074】実施例4 アクリルアミド誘導体Bの合成

実施例3で用いたプライマーに、Fmoc-Asp(O

t Bu) -OH、Fmoc-Gly-OH、Fmoc-Arg (Pmc) -OH、Fmoc-Gly-OH、参 考例7で得たN-(9-フルオレニルメチルオキシカルボニル) グルタミン酸γ-6-O-(3', 4', 6' -トリ-O-アセチル-N-アセチルグルコサミニル) ヘキシルアミド、実施例1で得たN-(6-アクリロイ ルアミノカプロイル)フェニルアラニンを実施例3と同様の方法で順次縮合し、目的のアクリルアミド誘導体Bを97mg得た。得られたアクリルアミド誘導体Bは下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0075】 【化30】

【0076】実施例5 アクリルアミド誘導体との合成 参考例7で得たN-(9-7)ルオレニルメチルオキシカ ルボニル)グルタミン酸y-6-0-(3', 4', 6'-1)リーの一アセチルーN-アセチルグルコサミニ ル)へキシルアミドの代わりに、参考例9で得たN- α -(9-7)ルオレニルメチルオキシカルボニル)-1 ϵ -(6-0-(3', 4', 6'-1) ルーNーアセチルグルコサミニル)カプロイル)リジンを用いて、実施例4と同様の反応を行い、目的物であるアクリルアミド誘導体Cを97mg得た。得られたアクリルアミド誘導体Cは下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0077】 【化31】

【0078】実施例6 アクリルアミド誘導体Dの合成 参考例7で得たN-(9-7)ルオレニルメチルオキシカ ルボニル)グルタミン酸y-6-O-(3', 4', 6'-1)リーの一アセチルーN-7セチルグルコサミニ ル)へキシルアミドの代わりに、参考例12で得た $N-\alpha-(9-7)$ ルオレニルメチルオキシカルボニル) $-N-\epsilon-(4-O-(3', 4', 6'-1))$ チルーNーアセチルグルコサミニル)ブタノイル)リジンを用いて、実施例4と同様の反応を行い、目的物であるアクリルアミド誘導体Cを94mg得た。得られたアクリルアミド誘導体Dは下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0079】 【化32】

【0080】実施例7 アクリルアミド誘導体とか合成 実施例1で得たN-(6-アクリロイルアミノカプロイル)フェニルアラニンの代わりに、実施例2で得たN-(6-アクリロイルアミノカプロイル)トリプトファンを用いて、実施例4と同様の反応を行い、目的物である アクリルアミド誘導体Eを97mg得た。得られたアクリルアミド誘導体Eは下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

[0081] [化33]

【0082】<u>実施例8 高分子プライマーAの合成</u> 実施例3で得たアクリルアミド誘導体A60mgをジメチルスルホキシド(以下、DMSOと略する)2mlに溶解させ、これにアクリルアミド35.5mgを水1mlに溶かしたものを加えた。続いて、N,N,N',N'ーテトラメチルエチレンジアミン7.5μl、過硫酸アンモニウム4.5mgを加え、50℃で24時間共重合させた。反応溶液は減圧濃縮し、DMSOを留去してからセファデックスG-25(ファルマシア社製)カ ラムクロマトグラフィー(移動相;10mM酢酸アンモニウム)で分離し、目的物の溶出画分を凍結乾燥し、目的物である高分子プライマーA(分子量約400000)を90mg得た。得られたポリマー中の糖ペプチドが結合したアクリルアミド誘導体A残基は下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有し、その含有率は9モル%であった。

【0083】 【化34】

【0084】実施例9 高分子プライマーBの合成 実施例3で得たアクリルアミド誘導体A60mgの代わりに、実施例4で得たアクリルアミド誘導体B61mgを用いて、実施例8と同様の反応を行い、目的物である高分子プライマーB(分子量約450000)を91mg得た。得られたポリマー中のネオ糖ペプチドが結合し

たアクリルアミド誘導体B残基は下記構造式 (式中、Acはアセチル基を示す)を有し、その含有率は9モル%であった。

[0085] [化35]

$$\begin{array}{c} CH_2 \\ CH \\ CH \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} H \\ O \\ O \\ H \\ O \end{array}$$

HO-【0086】 実施例10 高分子プライマーの防食成 実施例3で得たアクリルアミド誘導体A60mgの代わ りに、実施例5で得たアクリルアミド誘導体C62.5 mgを用いて、実施例8と同様の反応を行い、目的物で ある高分子プライマーC(分子量約49000)を9 3mg得た。得られたポリマー中のネオ糖ペプチドが結

合したアクリルアミド誘導体C残基は下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有し、その含有率は9モル%であった。

【0087】 【化36】

【0088】 <u>実施例11 高分子プライマーDの合成</u> 実施例3で得たアクリルアミド誘導体A60mgの代わ りに、実施例6で得たアクリルアミド誘導体D61mgを用いて、実施例8と同様の反応を行い、目的物である

高分子プライマーD (分子量約450000) を91m g得た。得られたポリマー中のネオ糖ペプチドが結合し たアクリルアミド誘導体D残基は下記構造式(式中、A c はアセチル基を示す)を有し、その含有率は9モル% であった。 【0089】 【化37】

【0090】 実施例12 高分子プライマーEの合成 実施例3で得たアクリルアミド誘導体A60mgの代わりに、実施例7で得たアクリルアミド誘導体E62mg を用いて、実施例8と同様の反応を行い、目的物である 高分子プライマーE(分子量約420000)を91m g得た。得られたポリマー中のネオ糖ペプチドが結合し

たアクリルアミド誘導体E残基は下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有し、その含有率は9モル%であった。

[0091] 【化38】

【0092】実施例13 β1,4-ガラクトース転移 酵素による高分子プライマーAへのガラクトースの転移 牛乳由来β1,4-ガラクトース転移酵素(シグマ社 製)1U、ウリジンー5'-ジリン酸ガラクトースニナトリウム15.9mg、塩化マンガン10mMおよびαーラクトアルプミン0.26mg/mlを含む50mM HEPES緩衝液(pH7.0)2mlに、実施例8で得た高分子プライマーA38mgを加え、37℃で48時間反応させた。反応後、反応液からセファデックスG-25(ファルマシア社製)カラムクロマトグラフィ ー (移動相; 10 mM酢酸アンモニウム) により生成物 画分を分離し、凍結乾燥することにより生成物 36 m g を得た。得られた生成物のH-NMRスペクトルを測定 し、ガラクトースが転移した生成物であることを確認し た。ガラクトースが転移したポリマー中の糖ペプチドが 結合したアクリルアミド誘導体A残基は下記構造式(式 中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0093】 【化39】

【0094】<u>実施例14 α2,3-シアル酸転移酵素</u> による高分子プライマーAへのN-アセチルノイラミン 酸の転移

ラット由来 α 2, 3 ーシアル酸転移酵素 0. 1 U、シチジンー 5'ーモノリン酸ーNーアセチルノイラミン酸ニナトリウム 1 4 m g、ウシ血清アルブミン8 m g、塩化マンガン 1. 2 m g、仔ウシ由来アルカリフォスファターゼ 2 0 Uを含む 5 0 m Mカコジル酸ナトリウム緩衝液(p H 7. 4) 2 m l に実施例 1 3 で得たガラクトースが転移したプライマーA 3 1 m g を加え、37℃で72時間反応させた。反応後、反応液からセファデックスG

-25 (ファルマシア社製) カラムクロマトグラフィー (移動相:10mM酢酸アンモニウム) により生成物を分離し、凍結乾燥することにより生成物27mgを得た。得られた生成物のH-NMRスペクトルを測定し、N-アセチルノイラミン酸が転移した生成物であることを確認した。N-アセチルノイラミン酸が転移したポリマー中の糖ペプチドが結合したアクリルアミド誘導体A残基は下記構造式 (式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0095】 【化40】

【0096】<u>実施例15 α1,3-フコース転移酵素</u> による高分子プライマーAへのフコースの転移

ヒト由来α1,3-フコース転移酵素0.08U、グアノシン-5'ージリン酸フコースニナトリウム9mg、塩化マンガン15mM、仔ウシ由来アルカリフォスファターゼ20Uを含む100mMカコジル酸緩衝液(pH6.5)に実施例14で得たNーアセチルノイラミン酸が転移したプライマー24mgを加え、37℃で72時間反応させた。反応後、反応液からセファデックスGー25(ファルマシア社製)カラムクロマトグラフィー

(移動相:10mM酢酸アンモニウム)により生成物を分離し、凍結乾燥することにより生成物20mgを得た。得られた生成物のH-NMRスペクトルを測定し、フコースが転移した生成物であることを確認した。フコースが転移したポリマー中の糖ペプチドが結合したアクリルアミド誘導体A残基は下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0097】 【化41】

【0098】<u>実施例16</u> 糖鎖の伸<mark>投した高分子プライマーAからのαーキモトリプシンによる糖ペプチドの切り出し</mark>

実施例15で得た糖鎖の伸長した高分子プライマーA20mg、αーキモトリプシン0.6mgを80mMトリスー塩酸緩衝液(pH7.8、0.1M塩化カルシウム含有)2mlに溶かし、40℃で24時間反応させた。 反応液をセファデックスG-25(ファルマシア社製)

カラムクロマトグラフィー(移動相:10mM酢酸アンモニウム)により生成物画分を分離し、凍結乾燥することにより生成物12mgを得た。得られた生成物のHーNMRスペクトルを測定し、生成物が下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有することを確認した。

【0099】 【化42】

【0100】実施例17 β1,40Hガラクトース転移 酵素による高分子プライマーBへのガラクトースの転移 実施例8で得た高分子プライマーA38mgの代わり に、実施例9で得た高分子プライマーB39mgを用い て、実施例13と同様の反応を行い、生成物37mgを 得た。得られた生成物のH-NMRスペクトルを測定 し、ガラクトースが転移した生成物であることを確認した。ガラクトースが転移したポリマー中のネオ糖ペプチドが結合したアクリルアミド誘導体B残基は下記構造式 (式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0101】 【化43】

【0102】実施例 1H2 QH2, 3 - シアル酸転移酵素 による高分子プライマーBへのN-アセチルノイラミン

酸の転移

実施例13で得たガラクトースが転移した高分子プライマーA31mgの代わりに、実施例17で得たガラクトースが転移した高分子プライマーB31mgを用いて、実施例14と同様の反応を行い、生成物27mgを得た。得られた生成物のH-NMRスペクトルを測定し、N-アセチルノイラミン酸が転移した生成物であること

を確認した。Nーアセチルノイラミン酸が転移したポリマー中のネオ糖ペプチドが結合したアクリルアミド誘導体B残基は下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0103】 【化44】

【0104】 実施例 9 α EO 30Hフコース転移開発 による高分子プライマーBへのフコースの転移

実施例14で得たNーアセチルノイラミン酸が転移した 高分子プライマーA24mgの代わりに、実施例18で 得たNーアセチルノイラミン酸が転移した高分子プライ マーB24mgを用いて、実施例15と同様の反応を行 い、生成物20mgを得た。得られた生成物のH-NM Rスペクトルを測定し、フコースが転移した生成物であることを確認した。フコースが転移したポリマー中のネオ糖ペプチドが結合したアクリルアミド誘導体B残基は下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0105】 【化45】

【0106】<u>実施例20</u> 糖鎖の伸長した高分子プライマーBからのαーキモトリプシンによるネオ糖ペプチドの切り出し

実施例15で得た糖鎖の伸長した高分子プライマーA20mgの代わりに、実施例19で得た糖鎖の伸長した高分子プライマーB20mgを用いて、実施例16と同様

の反応を行い、生成物12mgを得た。得られた生成物のH-NMRスペクトルを測定し、生成物が下記構造式 (式中、Acはアセチル基を示す)を有することを確認した。

【0107】 【化46】

【0108】実施例21 β1,4-ガラクトース転移 酵素による高分子プライマーCへのガラクトースの転移 実施例8で得た高分子プライマーA38mgの代わり に、実施例10で得た高分子プライマーC39mgを用 いて、実施例13と同様の反応を行い、生成物37mg を得た。得られた生成物のH-NMRスペクトルを測定 し、ガラクトースが転移した生成物であることを確認した。ガラクトースが転移したポリマー中のネオ糖ペプチドが結合したアクリルアミド誘導体C残基は下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

[0109]

【化47】

【0110】<u>実施例22 α2,3-シアル酸転移酵素</u> による高分子プライマーCへのN-アセチルノイラミン 酸の転移

実施例13で得たガラクトースが転移した高分子プライマーA31mgの代わりに、実施例21で得たガラクトースが転移した高分子プライマーC32mgを用いて、実施例14と同様の反応を行い、生成物28mgを得た。得られた生成物のH-NMRスペクトルを測定し、

Nーアセチルノイラミン酸が転移した生成物であることを確認した。Nーアセチルノイラミン酸が転移したポリマー中のネオ糖ペプチドが結合したアクリルアミド誘導体C残基は下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

[0111]

【化48】

【0112】<u>実施例23 α1, 3-フコース転移酵素</u> による高分子プライマーCへのフコースの転移

実施例14で得たN-アセチルノイラミン酸が転移した 高分子プライマーA24mgの代わりに、実施例22で 得たN-アセチルノイラミン酸が転移した高分子プライ マーC24mgを用いて、実施例15と同様の反応を行 い、生成物20mgを得た。得られた生成物のH-NM Rスペクトルを測定し、フコースが転移した生成物であることを確認した。フコースが転移したポリマー中のネオ糖ペプチドが結合したアクリルアミド誘導体C残基は下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0113】 【化49】

【0114】<u>実施例24 糖鎖の伸長した高分子プライマーCからのαーキモトリプシンによるネオ糖ペプチドの切り出し</u>

実施例15で得た糖鎖の伸長した高分子プライマーA20mgの代わりに、実施例23で得た糖鎖の伸長した高分子プライマーC20mgを用いて、実施例16と同様

の反応を行い、生成物12mgを得た。得られた生成物のH-NMRスペクトルを測定し、生成物が下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有することを確認した。

【0115】 【化50】

【0116】実施例25 β 1, QH ガラクトース転移 酵素による高分子プライマーDへのガラクトースの転移 実施例8で得た高分子プライマーA38mgの代わり に、実施例11で得た高分子プライマーD39mgを用 いて、実施例13と同様の反応を行い、生成物37mg を得た。得られた生成物のH-NMRスペクトルを測定 し、ガラクトースが転移した生成物であることを確認した。ガラクトースが転移したポリマー中のネオ糖ペプチドが結合したアクリルアミド誘導体D残基は下記構造式 (式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0117】 【化51】

【0118】<u>実施例26 α2,3ーシアル酸転移酵素</u>による高分子プライマーDへのNーアセチルノイラミン酸の転移

実施例13で得たガラクトースが転移した高分子プライマーA31mgの代わりに、実施例25で得たガラクトースが転移した高分子プライマーD31mgを用いて、実施例14と同様の反応を行い、生成物27mgを得た。得られた生成物のH-NMRスペクトルを測定し、

N-アセチルノイラミン酸が転移した生成物であることを確認した。N-アセチルノイラミン酸が転移したポリマー中のネオ糖ペプチドが結合したアクリルアミド誘導体D残基は下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0119】 【化52】

【0120】実施例27 α NO 3⁰Hフコース転移 による高分子プライマーDへのフコースの転移

実施例14で得たNーアセチルノイラミン酸が転移した 高分子プライマーA24mgの代わりに、実施例26で 得たNーアセチルノイラミン酸が転移した高分子プライ マーD24mgを用いて、実施例15と同様の反応を行 い、生成物20mgを得た。得られた生成物のH-NM Rスペクトルを測定し、フコースが転移した生成物であることを確認した。フコースが転移したポリマー中のネオ糖ペプチドが結合したアクリルアミド誘導体D残基は下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0121】 【化53】

【0122】<u>実施例28</u> 糖鎖の伸長した高分子プライマーDからのαーキモトリプシンによるネオ糖ペプチドの切り出し

実施例15で得た糖鎖の伸長した高分子プライマーA20mgの代わりに、実施例23で得た糖鎖の伸長した高分子プライマーD20mgを用いて、実施例16と同様

の反応を行い、生成物12mgを得た。得られた生成物のH-NMRスペクトルを測定し、生成物が下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有することを確認した。

【0123】 【化54】

【0124】実施例29 β1,4-ガラクトース転移 酵素による高分子プライマーEへのガラクトースの転移 実施例8で得た高分子プライマーA38mgの代わり に、実施例12で得た高分子プライマーE40mgを用 いて、実施例13と同様の反応を行い、生成物39mg を得た。得られた生成物のH-NMRスペクトルを測定 し、ガラクトースが転移した生成物であることを確認した。ガラクトースが転移したポリマー中のネオ糖ペプチドが結合したアクリルアミド誘導体E残基は下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0125】 【化55】

【0126】<u>実施例30 α2,3-シアル酸転移酵素</u> による高分子プライマーEへのN-アセチルノイラミン 酸の転移

実施例13で得たガラクトースが転移した高分子プライマーA31mgの代わりに、実施例25で得たガラクトースが転移した高分子プライマーE32mgを用いて、実施例14と同様の反応を行い、生成物28mgを得た。得られた生成物のH-NMRスペクトルを測定し、

N-アセチルノイラミン酸が転移した生成物であることを確認した。N-アセチルノイラミン酸が転移したポリマー中のネオ糖ペプチドが結合したアクリルアミド誘導体E残基は下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

[0127]

【化56】

【0128】<u>実施例31 α1,3-フコース転移酵素</u> による高分子プライマーEへのフコースの転移

実施例14で得たN-アセチルノイラミン酸が転移した 高分子プライマーA24mgの代わりに、実施例30で 得たN-アセチルノイラミン酸が転移した高分子プライ マーE25mgを用いて、実施例15と同様の反応を行 い、生成物20mgを得た。得られた生成物のH-NM Rスペクトルを測定し、フコースが転移した生成物であることを確認した。フコースが転移したポリマー中のネオ糖ペプチドが結合したアクリルアミド誘導体E残基は下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有する。

【0129】 【化57】

【0130】<u>実施例32</u> 糖鎖の伸長した高分子プライ マーEからのαーキモトリプシンによるネオ糖ペプチド の切り出し

実施例15で得た糖鎖の伸長した高分子プライマーA20mgの代わりに、実施例23で得た糖鎖の伸長した高分子プライマーE21mgを用いて、実施例16と同様

の反応を行い、生成物13mgを得た。得られた生成物のH-NMRスペクトルを測定し、生成物が下記構造式(式中、Acはアセチル基を示す)を有することを確認した。

【0131】 【化58】

[0132]

【発明の効果】上述したように、本発明における高分子 プライマーを用いることにより、糖ペプチドもしくはネ オ糖ペプチドの合成を、従来の方法と比べてきわめて効 率的に行うことが可能となった。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

C12P 21/06

(出願人による申告) 国等の委託研究の成果に係る特許 出願(平成12年度新エネルギー・産業技術総合開発機構 「グリコクラスター制御生体分子合成技術」委託研究、 産業活力再生特別措置法第30条の適用を受けるもの) FΙ

テーマコート (参考)

C 1 2 P 21/06

(72)発明者 西村 紳一郎

北海道札幌市中央区北9条西16丁目1-1

-302

(72)発明者 山田 久里子

北海道札幌市北区麻生町7丁目1-1-

311

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第1部門第1区分 【発行日】平成11年(1999)10月12日

【公開番号】特開平11-42096 【公開日】平成11年(1999)2月16日 【年通号数】公開特許公報11-421 【出願番号】特願平9-203443 【国際特許分類第6版】

C12P 19/44

[FI]

C12P 19/44

【手続補正書】

【提出日】平成10年11月24日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0036

【補正方法】変更

【補正内容】

【0036】一般式(II)で表される基は、例えば下記式で表される基などが挙げられる。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0040

【補正方法】変更

【補正内容】

【0040】一般式(I) で表される基は、例えば下記式で表される基などが挙げられる。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0071

【補正方法】変更

【補正内容】

【0071】本発明で用いる糖ヌクレオチド類は、糖転 移酵素が作用するものであれば、特に限定されず、例え ば、ウリジン-5'ージホスホガラクトース、ウリジン -5'-ジホスホ-N-アセチルグルコサミン、ウリジ ン-5'-ジホスホ-N-アセチルガラクトサミン、ウ リジン-5'ージホスホグルクロン酸、ウリジン-5' ージホスホキシロース、グアノシン-5'ージホスホフ コース、グアノシン-5'-ジホスホマンノース、シチ ジン-5'-モノホスホ-N-アセチルノイラミン酸お よびこれらのナトリウム塩などが挙げられる。例えば、 β1, 4-ガラクトース転移酵素は、糖ヌクレオチドで あるウリジンー5'ージホスホガラクトース(UDP-Gal) 以外に、UDP-4--デオキシグルコースな どの誘導体を供与体とすることが可能である。本発明で いう副生したヌクレオチド類とは、具体的には、糖ヌク レオチド類から生成したウリジン-5'ージホスフェー ト (UDP) 、グアノシン-5' ージホスフェート (G DP) 、シチジン-5' ーモノホスフェート (CMP) などのことである。

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0074

【補正方法】変更

【補正内容】

【0074】担体としては、酵素を共有結合できるものであれば、特に制限はなく、架橋デキストラン、架橋アガロースまたはこれらにジエチルアミノエチル基やカルボキシメチル基などのイオン交換基を結合させたものが例示される。さらに、酵素固定化用あるいはリガンド固定化用として、予め、上記担体をBrCN処理、エポキシ化、Nーヒドロシキスクシンイミド化などの活性化処理を行ったものが市販されており、これらを使用することにより、簡便に固定化酵素を調製することができる。

【手続補正5】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0113

【補正方法】変更

【補正内容】

【0113】参考例15

固定化α2, 3-シアル酸転移酵素の調製

CNBr活性化セファロース4B(ファルマシア社製)
0.5gをとり、1mM HCl100mlを3回に分けて、樹脂を洗浄した。これにブタ肝臓由来α2,3ーシアル酸転移酵素1U、シチジンー5'ージホスフェート1mMを含む0.1Mホウ酸緩衝液(pH8.0)5mlを加え、4℃で一晩、穏やかに振とうした。固定化α2,3ーシアル酸転移酵素をガラスフィルターでろ別し、α2,3ーシアル酸転移酵素を除く上記緩衝液5mlで洗浄した。参考例14と同様な方法で、担体中の未反応の活性化基をブロックし、さらに洗浄した後、α2,3ーシアル酸転移酵素をシチジンー5'ーモノホスホーNーアセチルノイラミン酸(以下CMPーNeuA

cと略する) 1 mMを含む 2 5 mMカコジル酸緩衝液 (pH 7. 4) 中に浸漬し、4℃で保存した。

【手続補正6】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0116

【補正方法】変更

【補正内容】

[0116]

【化39】

(式中、Acはアセチル基を示す。)

【手続補正7】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0118

【補正方法】変更

【補正内容】

[0118]

【化40】

(式中、Acはアセチル基を示す。)

【手続補正8】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0 1 2 2

【補正方法】変更

【補正内容】

[0122]

【化42】

(式中、Acはアセチル基を示す。)

【手続補正9】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0123

【補正方法】変更

【補正内容】

【0123】実施例5

プライマーからセラミドグリカナーゼによるNーステアロイルスフィンゴシンへの糖鎖の転移

実施例3で得たポリマー20mg、N-ステアロイルスフィンゴシン50mg、トリトンCF-54を20ul 含む50mMクエン酸緩衝液 (pH6.0) 1mlに、 ヒル田来セラミドグリカナーゼ 0.01 Uを添加し、37℃で17時間反応させた。反応後クロロホルム:メタノール:水=60:30:5で平衡化したセファデックスLH-20(ファルマシア社製)カラムクロマトグラフィーにより生成物を分離した。生成物を含む溶出画分を減圧乾固し、生成物18mgを得た。HPLCによる分析より生成物が1-O-(N-アセチルノイラミニルーα-(2→3))ラクトシルーN-ステアロイルスフィンゴシンであることを確認した。1-O-(N-アセチルノイラミニルーα-(2→3))ラクトシルーNーステアロイルスフィンゴシンは下記構造式を有する。

This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

U	BLACK BORDERS .
	IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
	FADED TEXT OR DRAWING
16	BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
	SKEWED/SLANTED IMAGES
	COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
	GRAY SCALE DOCUMENTS
	LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT -
ä	REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
a	OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox